

(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11)

EP 0 780 152 B1

(12)

EUROPEAN PATENT SPECIFICATION

(45) Date of publication and mention
of the grant of the patent:
17.04.2002 Bulletin 2002/16

(51) Int Cl.7: **B01D 69/12, B01D 67/00,
B01D 71/60**

(21) Application number: **96203569.7**

(22) Date of filing: **17.12.1996**

(54) **Semipermeable composite membrane, method for the preparation of such a membrane, and its use**

Halbdurchlässige, zusammengesetzte Membran, Verfahren zur Herstellung einer derartigen Membran, und ihre Verwendung

Membrane semi-perméable composite, procédé de fabrication d'une telle membrane, et son utilisation

(84) Designated Contracting States:
DE DK FR GB IT NL

(30) Priority: **21.12.1995 NL 1001973**

(43) Date of publication of application:
25.06.1997 Bulletin 1997/26

(73) Proprietor: **X-Flow B.V.**
7602 KK Almelo (NL)

(72) Inventors:
• **Zwijnenburg, Arie**
9821 TA Oldekerk (NL)
• **Rekers, Casper Johannes Nicolaas**
7772 JV Hardenberg (NL)
• **de Rijk, Jan Willem**
9201 KG Drachten (NL)

(74) Representative:
van der Kloet-Dorleijn, Geertruida W.F., Drs. et al
van Exter Polak & Charlouis B.V.,
P.O. Box 3241
2280 GE Rijswijk (NL)

(56) References cited:
WO-A-93/14147 **WO-A-95/02008**
WO-A-95/20619 **US-A- 3 951 815**
US-A- 4 631 337 **US-A- 4 876 009**

• **ANGEW. CHEM. INT. ED. ENGL., vol. 32, no. 9,**
1993, WEINHEIM, DE, pages 1308-1311,
XP000394242 ELLEN M.M. DE BRABANDER:
"Poly(propylene imine) Dendrimers:
Large-Scale Synthesis by Heterogeneously
Catalyzed Hydrogenations"

Note: Within nine months from the publication of the mention of the grant of the European patent, any person may give notice to the European Patent Office of opposition to the European patent granted. Notice of opposition shall be filed in a written reasoned statement. It shall not be deemed to have been filed until the opposition fee has been paid. (Art. 99(1) European Patent Convention).

Description

[0001] The invention relates to a semipermeable composite membrane comprising a microporous substrate provided with a semipermeable microporous substrate membrane which is provided, on at least one side, with a water-permeable polymer layer.

[0002] Such a membrane is disclosed by US 3 915 815 A, which relates to a semipermeable composite membrane comprising a microporous substrate and a polyamide layer formed by interfacial polycondensation of polyethylenimine with a polyfunctional monomer.

[0003] Such a membrane is also disclosed by the US Patent No. 4,885,091. More in particular, this publication relates to a chlorine-resistant semipermeable membrane which has a polyamide layer formed by interfacial condensation of an aromatic carboxylic acid chloride with an aromatic polyamine which has a chlorine substituent on the aromatic ring and is selected from 4-chloro-m-phenylenediamine, 5-chloro-m-phenylenediamine. Such a membrane is suitable for the desalination of brackish water or sea water.

[0004] A composite membrane of the abovementioned type is also disclosed by the US Patent No. 4,876,009, the polymer layer containing the reaction product of a tetrakis-aminomethyl compound having the formula C (NHMe)₄ with an aromatic polyacyl halide having the formula Ar(COX)_n, in which Me: methyl, Ar: aryl, X: halide and n = 2 or 3.

[0005] A composite membrane comprising a microporous substrate and a polymer layer applied thereto is also known from the US Patent No. 4,828,708, the polymer layer having been formed by interfacial condensation of an aromatic bifunctional amine and a mixture of isophthaloyl chloride and trimesoyl chloride. Such a membrane can be used in reverse-osmosis systems.

[0006] A novel group of semipermeable composite membranes has now been found, which are provided with a polymer layer of such a composition that the membrane can be used for reverse osmosis or nanofiltration purposes.

[0007] The semipermeable composite membrane according to the invention is characterized in that the polymer layer comprises the interfacial-polymerization product of an aliphatic amine-terminal dendrimer and a compound polymerizing therewith.

[0008] It should be noted that the term dendrimer refers to a macromolecule which has an even higher concentration of functional groups per unit volume of the polymer macromolecule, and also a more uniform distribution of these functional polymers in the external regions of the macromolecule than is the case with other known star-shaped polymers.

[0009] Expediently, according to the invention, poly(alkylenimine) dendrimers are used as amine-terminal dendrimers. These dendrimers preferably have terminal primary and/or secondary amine groups.

[0010] The polymer layer in the composite membrane

according to the invention is preferably based on an amine-terminal poly(iminopropane-1,3-diyl) dendrimer, more in particular a 1,4-diaminobutane [4]: (1-azabutylidene)^{x-4}: propylamine or propyl-N-alkyl-amine, wherein x = 4, 8, 16, 32 or 64.

[0011] Reverse-osmosis composite membranes of this composition have a flux of at least 40 l/m².h and a salt retention of at least 95% under standard condition.

[0012] Expediently, the compound which polymerizes with the dendrimer is selected from the group consisting of a carboxylic acid or carboxylic acid derivative, a sulphonic acid or sulphonic acid derivative, and an isocyanate compound, being reactive with an amine.

[0013] The carboxylic acid derivative used is selected, according to an expedient embodiment of the invention, from the group consisting of isophthaloyl chloride, tere-phthaloyl chloride, trimesoyl chloride and thiadiazole polyacid derivatives such as thiadiazoledicarboxylic acid halides. The thiadiazoledicarboxylic acid halide used is preferably 1,2,5-thiadiazole-3,4-dicarboxylic acid chloride. Obviously it is also possible to use other polyfunctional acid halides, such as, for example, thionyl chloride.

[0014] If a sulphonic acid derivative is used, this is preferably selected from the di- or trifunctional sulphonyl chlorides, in particular 1,3,5-benzenetrisulphonyl chloride or 4,4'-diphenyldisulphonyl chloride.

[0015] Instead of a carboxylic acid derivative or sulphonic acid derivative it is also possible, however, to use a polyfunctional isocyanate compound, such as toluene diisocyanate.

[0016] The semipermeable microporous substrate membrane for the top layer is preferably a polysulphone membrane, a polyethersulphone membrane, a polyacrylonitrile membrane or a poly(vinylidene fluoride) membrane. This list should not, however, be regarded as limiting. Substrate membranes formed from polycarbonate, polyamides, copoly-mers of acrylonitrile and vinyl chloride, polyacetal, polyacrylates, polyelectrolyte complexes and crosslinked poly(vinyl alcohols) can likewise be used, as can the membranes formed, for example, from cellulose nitrate, cellulose acetate, acrylic copolymers, poly(vinyl chloride) and polytetrafluoroethylene.

[0017] Expediently, the semipermeable substrate membrane has a layer thickness from 20 to 200 µm, in particular about 100 µm. The polyamide top layer, in contrast, is preferably ultrathin, i.e. has a thickness of from 0.05 to 1.0 µm.

[0018] The invention further relates to a method for the preparation of a semipermeable composite membrane, at least one side of a substrate material being provided with a water-permeable polymer layer.

[0019] Such a method is disclosed by the US Patent No. 4,885,091. The polyamide top layer formed in this case is formed, however, by interfacial polymerization of 4- (or 5-)chloro-m-phenylenediamine with an aromatic polycarboxylic acid chloride.

[0020] According to the method according to the invention, a polymer layer is formed, however, by means of an interfacial polymerization reaction from an aliphatic amine-terminal dendrimer and a compound polymerizing therewith.

[0021] The terminal amine groups of the dendrimer involved can be primary or secondary or a combination thereof.

[0022] Preferably, the dendrimer used is a poly(alkylenimine) dendrimer, in particular a poly(propylenimine) dendrimer.

[0023] A poly(propylenimine) dendrimer having primary terminal amine groups can be obtained, for example, by 1,4-diaminobutane being reacted with acrylonitrile, as described in WO 95/02008. By means of reductive alkylation, such a dendrimer can be converted, in part or in its entirety, into dendrimers having secondary terminal amine groups.

[0024] Preferably, the dendrimer used is a 1,4-diaminobutane [4]: (1-azabutylidene)^{x-4}: propylamine or propyl-N-alkyl-amine, wherein x = 4, 8, 16, 32 or 64.

[0025] The compound which polymerizes with the dendrimer is preferably selected from the group consisting of a carboxylic acid or carboxylic acid derivative, a sulphonic acid or sulphonic acid derivative, and an isocyanate compound, being reactive with an amine.

[0026] The carboxylic acid derivative to be used according to the invention is expediently isophthaloyl chloride, terephthaloyl chloride, trimesoyl chloride or a thiadiazole polyacid derivative such as a thiadiazole dicarboxylic acid halide, in particular 1,2,5-thiadiazole-3,4-dicarboxylic acid chloride.

[0027] The sulphonic acid derivative to be used according to the method of the invention is expediently selected from the di- and trifunctional sulphonyl chlorides, preferably 1,3,5-benzenetrisulphonyl chloride or 4,4'-(phenoxybenzene)-disulphonyl chloride or 4,4'-diphenyldisulphonyl chloride.

[0028] The isocyanate compound to be used according to the method of the invention expediently is an aromatic isocyanate, preferably toluene diisocyanate.

[0029] The semipermeable substrate membrane used is preferably a polysulphone membrane, a polyethersulphone membrane, a polyacrylonitrile membrane or a poly(vinylidene fluoride) membrane. This list should not, however, be seen as limiting, other polymers can likewise be used as explained hereinabove.

[0030] The invention further relates to the use of a 1,4-diaminobutane [4]: (1-azabutylidene)^{x-4}: propylamine or propyl-N-alkyl-amine dendrimer, wherein x = 4, 8, 16, 32 or 64 for the preparation of the water-permeable polymer layer of a semipermeable composite membrane by an interfacial polymerization reaction.

[0031] Such a composite membrane can be used, in particular, as a membrane for nanofiltration or for reverse osmosis.

[0032] Surprisingly it was found that the composite membranes according to the invention, when the pH is

lowered (pH < 5), exhibit higher fluxes, compared with known membranes, while the retention remained comparable.

[0033] It should be noted that the invention is not limited to a particular type of membrane but that any type can be used such as a flat membrane, hollow fibre membrane or tubular membrane.

[0034] The invention is explained hereinafter in more detail with reference to the following examples.

EXAMPLE 1

[0035] Two asymmetric, microporous tubular polysulphone substrate membranes having a length of 2 metres were submerged in a 0.25 wt% aqueous solution of DAB-dendri-(NH₂)₈(=DAB-8, brand name of DSM Fine Chemicals B.V., Sittard, NL, for a diaminobutane (amine)⁸ dendrimer), to which 0.1 wt% of sodium dodecylsulphate (SDS) had been added as a surfactant.

[0036] The excess solution was allowed to drip off the substrate membranes. They were then immersed for 30 seconds at room temperature in a 0.5 wt % solution of trimesoyl chloride (TMC) in hexane. This resulted in the formation of a thin polyamide film on the microporous surface of the polysulphone substrate. The composite membranes obtained then underwent a heat treatment in an oven for 10 min at 80°C.

[0037] The membranes thus formed were tested in testing modules having a length of 1.8 metres at a pressure of 40 bar and a temperature of 25°C, at pH = 6, with water containing 0.35% of NaCl.

[0038] The test results showed an average flux of 64 l/m².h and an average NaCl retention of 98%.

EXAMPLE 2

[0039] Two different composite membranes were prepared in the same way as in Example 1, except that instead of a solution containing 0.25% of DAB-8, an aqueous solution was used which contained 0.75 wt% of DAB-8, 0.5 wt% of poly(vinylmethacrylate) (PVMA) and 0.02% of sodium dodecyl sulphate (SDS).

[0040] Test results of these membranes, at pH 6.5 and 25°C, gave an average flux of 84 l/m².h at 40 bar with an NaCl retention of 98.0%.

[0041] The use of poly(ethylenimine) (PEI) instead of PVMA gave similar results.

EXAMPLE 3

[0042] This example relates to the use of DAB-dendri-(NH₂)₄ (= DAB-4; 1,4-diaminobutane[4]: propylamine).

[0043] Two composite membranes were prepared in essentially the same way as in Examples 1 and 2.

[0044] The aqueous solution in this case contained 0.75 wt% of DAB-4 (brand name of DSM Fine Chemicals), 0.5 wt% of PVMA and 0.02 wt% of sodium do-

decylsulphate (SDS), and the organic solution contained 1.6 wt% of isophthaloyl chloride (IPC) and 0.06% of trimesoyl chloride (TMC).

[0045] Test results under the abovementioned conditions gave an average flux of 40 l/m².h and an NaCl retention of 98.9%.

EXAMPLE 4

[0046] This example illustrates both the effect of the pH of the liquid to be treated on the flux and the NaCl retention values of membranes.

[0047] Membranes according to Example 2 show the following behaviour as a function of pH:

	Flux (l/m ² .h)/Retention		
pH 4.4	147	/	95.4%
pH 6.5	84	/	98.0%
pH 10.9	58	/	88.3%

[0048] Composite membranes according to the invention therefore, surprisingly, exhibit a special behaviour in their reaction with respect to the degree of acidity of the liquid to be treated. It was found that, in particular, there is a strong effect with respect to the water flux. Thus, when the pH is lowered (pH < 5) an unexpectedly larger flux is found to occur with such membranes, compared with conventional membranes, while the effect of the degree of acidity on the retention value is limited.

[0049] For example, in the accompanying figure a membrane according to the invention has been compared with a WFC 0995 membrane, as described in EP 0 174 045 A.

[0050] A membrane according to the invention is therefore particularly suitable for treating acidic feeds.

Claims

1. Semipermeable composite membrane comprising a microporous substrate provided with a semipermeable microporous substrate membrane which is provided, on at least one side, with a water-permeable polymer layer, wherein said polymer layer comprises the interfacial-polymerization product of an aliphatic amine-terminal dendrimer and a compound polymerizing therewith.
2. Semipermeable composite membrane according to claim 1, **characterized in that** the amine-terminal dendrimer is a poly(alkylenimine) dendrimer.
3. Semipermeable composite membrane according to claim 1 or 2, **characterized in that** the amine-terminal dendrimer is a poly(alkylenimine) dendrimer having primary amine groups.
4. Semipermeable composite membrane according to one or more of claims 1 to 3, **characterized in that** the amine-terminal dendrimer is a poly(alkylenimine) having secondary amine groups.
5. Semipermeable composite membrane according to claim 3, **characterized in that** the poly(alkylenimine) dendrimer having primary amine groups is a propylenimine dendrimer having primary amine groups.
6. Semipermeable composite membrane according to claim 4, **characterized in that** the poly(alkylenimine) dendrimer having secondary amine groups is a propylenimine dendrimer having secondary amine groups.
7. Semipermeable composite membrane according to one or more of claims 1, 2, 3 and 5, **characterized in that** the dendrimer is a 1,4-diaminobutane [4]: (1-azabutylidene)^{x-4}: propylamine, wherein x = 4, 8, 16, 32 or 64.
8. Semipermeable composite membrane according to one or more of claims 1, 2, 4 and 6, **characterized in that** the dendrimer is a 1,4-diaminobutane [4]: (1-azabutylidene)^{x-4}: propyl-N-alkylamine, wherein x = 4, 8, 16, 32 or 64.
9. Semipermeable composite membrane according to one or more of claims 1 to 8, **characterized in that** the compound which polymerizes with the dendrimer is selected from the group consisting of a carboxylic acid or carboxylic acid derivative, a sulphonic acid or sulphonic acid derivative, and an isocyanate compound.
10. Semipermeable composite membrane according to claim 9, **characterized in that** the carboxylic acid derivative is selected from the group consisting of isophthaloyl chloride, terephthaloyl chloride, trimesoyl chloride and thiadiazole polyacid derivatives.
11. Semipermeable composite membrane according to claim 10, **characterized in that** the thiadiazole polyacid derivatives are selected from the thiadiazoledicarboxylic acid halides, preferably 1,2,5-thiadiazole-3,4-dicarboxylic acid chloride.
12. Semipermeable composite membrane according to claim 9, **characterized in that** the sulphonic acid derivative is selected from the di- or trifunctional sulphonyl chlorides, preferably 1,3,5-benzenetri-sulphonyl chloride, 4,4'-(phenoxybenzene)di-sulphonyl chloride or 4,4'-diphenyldisulphonyl chloride.

13. Semipermeable composite membrane according to claim 9, **characterized in that** the isocyanate compound is an aromatic isocyanate, preferably toluene diisocyanate. 5
14. Semipermeable composite membrane according to one or more of the preceding claims, **characterized in that** the semipermeable substrate membrane is a polysulphone membrane, a polyethersulphone membrane, a polyacrylonitrile membrane or poly(vinylidene fluoride) membrane. 10
15. Semipermeable composite membrane according to one or more of the preceding claims, **characterized in that** the semipermeable substrate membrane has a thickness of from 20 to 200 μm , in particular about 100 μm , and the water-permeable polymer layer has a thickness of from 0.05 to 1 μm . 15
16. Semipermeable composite membrane according to one or more of the preceding claims, **characterized in that** the membrane, in the case of reverse osmosis, exhibits a flux of at least 120 l/m².h and an NaCl retention of at least 95% for a pH of the feed of less than 5.0. 20
17. Method for the preparation of a semipermeable composite membrane which involves a semipermeable substrate membrane being provided, on at least one side, with a water-permeable polymer layer, wherein said polymer layer is formed by means of an interfacial polymerization reaction between an aliphatic amine-terminal dendrimer and a compound polymerizing therewith. 30
18. Method according to claim 17, **characterized in that** the amine-terminal dendrimer is a poly(alkylenimine) dendrimer. 35
19. Method according to claim 17 or 18, **characterized in that** the amine-terminal dendrimer is a poly(alkylenimine) dendrimer having primary amine groups. 40
20. Method according to one or more of claims 17 or 18, **characterized in that** the amine-terminal dendrimer is a poly(alkylenimine) dendrimer having secondary amine groups. 45
21. Method according to claim 19, **characterized in that** the poly(alkylenimine) dendrimer having primary amine groups is a propylenimine dendrimer having primary amine groups. 50
22. Method according to claim 20, **characterized in that** the poly(alkylenimine) dendrimer having secondary amine groups is a propylenimine dendrimer having secondary amine groups. 55
23. Method according to one or more of claims 17, 18, 19 and 21, **characterized in that** the dendrimer is a 1,4-diaminobutane [4]: (1-azabutylidene)^{x-4}: propylamine, wherein x = 4, 8, 16, 32 or 64.
24. Method according to one or more of claims 17, 18, 20 and 22, **characterized in that** the dendrimer is a 1,4-diaminobutane [4]: (1-azabutylidene)^{x-4}: propyl-N-alkylamine, wherein x = 4, 8, 16, 32 or 64.
25. Method according to one or more of claims 17 to 23, **characterized in that** the compound which polymerizes with the dendrimer is selected from the group consisting of a carboxylic acid or carboxylic acid derivative, a sulphonic acid or sulphonic acid derivative, and an isocyanate compound.
26. Method according to claim 25, **characterized in that** the carboxylic acid derivative is selected from the group consisting of isophthaloyl chloride, terephthaloyl chloride, trimesoyl chloride and thiadiazole polyacid derivatives.
27. Method according to claim 26, **characterized in that** the thiadiazole polyacid derivatives are selected from the thiadiazoledicarboxylic acid halides, preferably 1,2,5-thiadiazole-3,4-dicarboxylic acid chloride.
28. Method according to claim 25, **characterized in that** the sulphonic acid derivative is selected from the di- or trifunctional sulphonyl chlorides, preferably 1,3,5-benzenetrisulphonyl chloride, 4,4'-(phenoxybenzene)-disulphonyl chloride or 4,4'-diphenyldisulphonyl chloride.
29. Method according to claim 25, **characterized in that** the isocyanate compound is an aromatic isocyanate, preferably toluene diisocyanate.
30. Method according to one or more of claims 17 to 29, **characterized in that** the semipermeable substrate membrane used is a polysulphone membrane, a polyethersulphone membrane, a polyacrylonitrile membrane or a poly(vinylidene fluoride) membrane.
31. Use of a 1,4-diaminobutane [4]: (1-azabutylidene)^{x-4}: propylamine dendrimer where x = 4, 8, 16, 32 or 64 for the preparation of the water-permeable polymer layer of a semipermeable composite membrane by an interfacial polymerization reaction.
32. Use of a 1,4-diaminobutane [4]: (1-azabutylidene)^{x-4}: propyl-N-alkyl-amine dendrimer where x = 4, 8, 16, 32 or 64 for the preparation of the water-permeable polymer layer of a semipermeable composite membrane by an interfacial polymerization

reaction.

33. Use of a membrane according to claim 7 or 8 as a membrane for nanofiltration.
34. Use of a membrane according to claim 7 or 8 as a membrane for reverse osmosis.
35. Use of a membrane according to claim 7 or 8 for treating acidic feeds.

Patentansprüche

1. Halbdurchlässige Verbundmembran mit einem mikroporösen Substrat, das mit einer halbdurchlässigen, mikroporösen Substrat-Membran versehen ist, die auf mindestens einer Seite eine wasser-durchlässige polymere Schicht aufweist, die das Grenzflächen-Polymerisationsprodukt eines aliphatischen Amin-Abschluss-Dendrimers und einer damit polymerisierenden Verbindung enthält.
2. Halbdurchlässige Verbundmembran nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Amin-Abschluss-Dendrimer ein Poly(alkylenimin)-Dendrimer ist.
3. Halbdurchlässige Verbundmembran nach Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Amin-Abschluss-Dendrimer ein Poly(alkylenimin)-Dendrimer mit primären Amin-Gruppen ist.
4. Halbdurchlässige Verbundmembran nach einem der Ansprüche 1 - 3, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Amin-Abschluss-Dendrimer ein Poly(alkylenimin) mit sekundären Amin-Gruppen ist.
5. Halbpermeable Verbundmembran nach Anspruch 3, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Poly(alkylenimin)-Dendrimer mit primären Amin-Gruppen ein Propylenimin-Dendrimer mit primären Amin-Gruppen ist.
6. Halbdurchlässige Verbundmembran nach Anspruch 4, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Poly(alkylenimin)-Dendrimer mit sekundären Amin-Gruppen ein Propylenimin-Dendrimer mit sekundären Amin-Gruppen ist.
7. Halbdurchlässige Verbundmembran nach einem oder mehreren der Ansprüche 1, 2, 3 und 5, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Dendrimer ein 1,4-Diaminbutan [4]: (1-Azabutyliden)^{x-4}: Propylamin ist, wobei x = 4, 8, 16, 32 oder 64.
8. Halbdurchlässige Verbundmembran nach einem oder mehreren der Ansprüche 1, 2, 4 und 6, da-

durch gekennzeichnet, dass das Dendrimer ein 1,4-Diaminbutan [4]: (1-Azabutyliden)^{x-4}: Propyl-N-Alkylamin ist, wobei x = 4, 8, 16, 32 oder 64.

9. Halbdurchlässige Verbundmembran nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 - 8, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Verbindung, die mit dem Dendrimer polymerisiert, aus der Gruppe ausgewählt wird, die aus einer Carboxyl-Säure oder einem Carboxyl-Säure-Derivat, einer Sulphon-Säure oder einem Sulphon-Säure-Derivat und einer Isocyanat-Verbindung besteht.
10. Halbdurchlässige Verbundmembran nach Anspruch 9, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Carboxyl-Säure-Derivat aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus Isophtaloyl-Chlorid, Terephthaloyl-Chlorid, Trimesoyl-Chlorid und Thiadiazol-Polysäure-Derivaten besteht.
11. Halbdurchlässige Verbundmembran nach Anspruch 10, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Thiadiazol-Polysäure-Derivate aus den Thiadiazoledicarboxyl-Säure-Haliden, vorzugsweise 1, 2, 5-Thiadiazol-3, 4-Dicarboxyl-Säure-Chlorid ausgewählt sind.
12. Halbdurchlässige Verbundmembran nach Anspruch 9, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Sulpho-Säure-Derivat aus den zwei- oder dreifunktionalen Sulphonyl-Chloriden ausgewählt ist, vorzugsweise 1, 3, 5-Benzoltrisulphonyl-Chlorid, 4, 4'-(Phenoxybenzol) Disulphonyl-Chlorid oder 4,4'-Diphenyl-Disulphonyl-Chlorid.
13. Halbdurchlässige Verbundmembran nach Anspruch 9, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Isocyanat-Verbindung ein aromatisches Isocyanat, vorzugsweise Toluol-Diisocyanat ist.
14. Halbdurchlässige Verbundmembran nach einem oder mehreren der vorausgehenden Ansprüche, **dadurch gekennzeichnet, dass** die halbdurchlässige Substrat-Membran eine Polysulphon-Membran, eine Polyäthersulphon-Membran, eine Polyacrylnitril-Membran oder eine Poly(vinyliden-Fluorid)-Membran ist.
15. Halbdurchlässige Verbundmembran nach einem oder mehreren der vorausgehenden Ansprüche, **dadurch gekennzeichnet, dass** die halbdurchlässige Substrat-Membran eine Dicke von 20 - 200 µm, insbesondere etwa 100 µm hat und die wasser-durchlässige polymere Schicht eine Dicke von 0,05 - 1 µm hat.
16. Halbdurchlässige Verbundmembran nach einem oder mehreren der vorausgehenden Ansprüche,

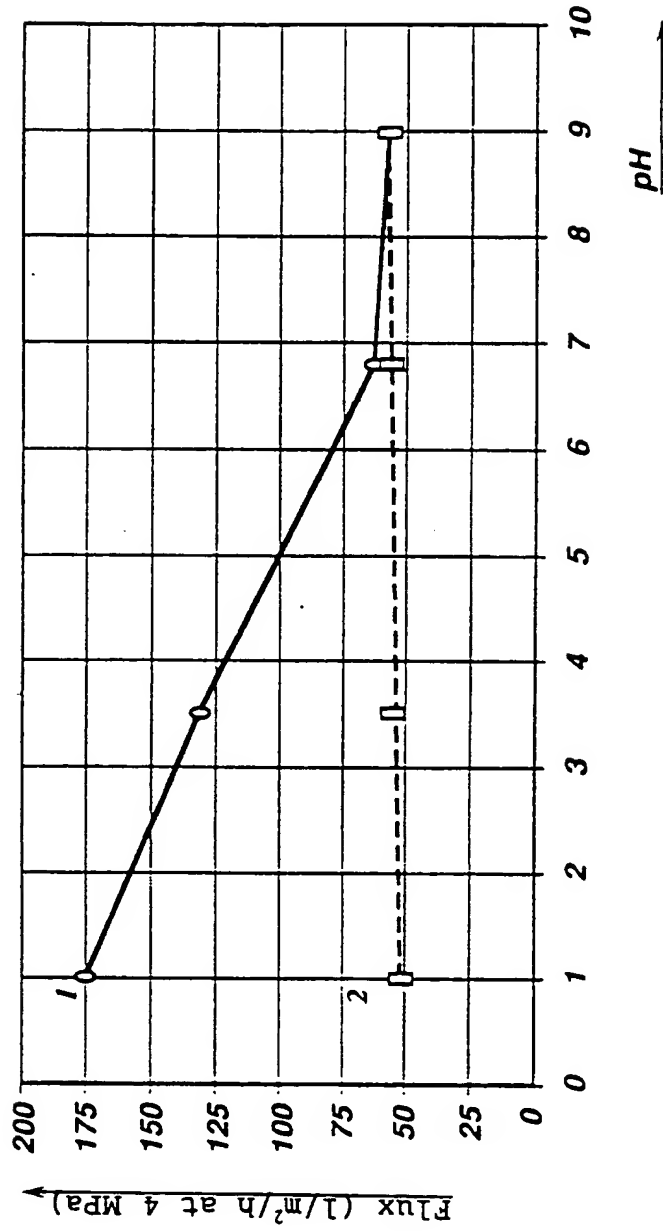
- dadurch gekennzeichnet, dass** die Membran im Falle einer umgekehrten Osmose einen Fluss von mindestens 120 l/m².h und eine NaCl-Retention von mindestens 95% für einen pH-Wert der Zuführung von weniger als 5,0 zeigt.
17. Verfahren zum Herstellen einer halbdurchlässigen Verbundmembran, die eine halbdurchlässige Substrat-Membran auf mindestens einer Seite mit einer wasserdurchlässigen polymeren Schicht aufweist, wobei die polymere Schicht mit Hilfe einer Grenzflächen-Polymerisations-Reaktion zwischen einem aliphatischen Amin-Abschluss-Dendrimer und einer damit polymerisierenden Verbindung gebildet wird.
18. Verfahren nach Anspruch 17, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Amin-Abschluss-Dendrimer ein Poly(alkylenimin)-Dendrimer ist.
19. Verfahren nach Anspruch 17 oder 18, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Amin-Abschluss-Dendrimer ein Poly(alkylenimin)-Dendrimer mit primären Amin-Gruppen ist.
20. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 17 oder 18, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Amin-Abschluss-Dendrimer ein Poly(alkylenimin)-Dendrimer mit sekundären Amin-Gruppen ist.
21. Verfahren nach Anspruch 19, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Poly(alkylenimin)-Dendrimer mit primären Amin-Gruppen ein Propylenimin-Dendrimer mit primären Amin-Gruppen ist.
22. Verfahren nach Anspruch 20, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Poly(alkylenimin)-Dendrimer mit sekundären Amin-Gruppen ein Propylenimin-Dendrimer mit sekundären Amin-Gruppen ist.
23. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 17, 18, 19 und 21, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Dendrimer ein 1,4-Diaminbutan [4]: (1-Azabutyliden)^{x-4}: Propylamin ist, wobei x = 4, 8, 16, 32 oder 64.
24. Verfahren nach einem der mehreren der Ansprüche 17, 18, 20 und 22, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Dendrimer ein 1,4-Diaminbutan [4]: (1-Azabutyliden)^{x-4}: Propyl-N-Alkylamin ist, wobei x = 4, 8, 16, 32 oder 64.
25. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 17 -23, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Verbindung, die mit dem Dendrimer polymerisiert, aus der Gruppe ausgewählt wird, die aus einer Carboxyl-Säure oder einem Carboxyl-Säure-Derivat, einer Sulphon-Säure oder einem Sulphon-Säure-Derivat und einer Isocyanat-Verbindung besteht.
26. Verfahren nach Anspruch 25, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Carboxyl-Säure-Derivat aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus Isophtaloyl-Chlorid, Terephthaloyl-Chlorid, Trimesoyl-Chlorid und Thiadiazol-Polysäure-Derivaten besteht.
27. Verfahren nach Anspruch 26, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Thiadiazol-Polysäure-Derivate aus den Thiadiazoledicarboxyl-Säure-Haliden, vorzugsweise 1, 2, 5-Thiadiazol- 3, 4-Dicarboxyl-Säure-Chlorid ausgewählt sind.
28. Verfahren nach Anspruch 25, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Sulphon-Säure-Derivat aus den zwei- oder dreifunktionalen Sulphonyl-Chloriden ausgewählt ist, vorzugsweise 1, 3, 5-Benzoltrisulphonyl-Chlorid, 4, 4'-(Phenoxybenzol) Disulphonyl-Chlorid oder 4,4'-Diphenyl-Disulphonyl-Chlorid.
29. Verfahren nach Anspruch 25, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Isocyanat-Verbindung ein aromatisches Isocyanat, vorzugsweise Toluol-Diisocyanat ist.
30. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 17 - 29, **dadurch gekennzeichnet, dass** die verwendete halbdurchlässige Substrat-Membran eine Polysulphon-Membran, eine Polyäther-Sulphon-Membran, eine Polyacrylnitril-Membran oder eine Poly(vinyliden-Fluorid)-Membran ist.
31. Verwendung eines 1,4-Diaminbutan [4]: (1-Azabutyliden)^{x-4}: Propylamin-Dendrimer ist, wobei x = 4, 8, 16, 32 oder 64 für die Herstellung der wasserdurchlässigen Polymerschicht einer halbdurchlässigen Verbundmembran mittels einer Grenzflächen-Polymerisations-Reaktion.
32. Verwendung eines 1,4-Diaminbutan [4]: (1-Azabutyliden)^{x-4}: Propyl-N-Alkylamin-Dendrimer ist, wobei x = 4, 8, 16, 32 oder 64 für die Herstellung der wasserdurchlässigen Polymerschicht einer halbdurchlässigen Verbundmembran mittels einer Grenzflächen-Polymerisations-Reaktion.
33. Verwendung einer Membran nach Anspruch 7 oder 8 als eine Membran für die Nanofiltration.
34. Verwendung einer Membran nach Anspruch 7 oder 8 als Membran für die umgekehrte Osmose.
35. Verwendung einer Membran nach Anspruch 7 oder 8 für die Behandlung von sauren Zuführungen.

Revendications

1. Membrane composite semi-perméable comprenant un substrat microporeux pourvu d'une membrane de substrat microporeuse semi-perméable qui porte, au moins sur une face, une couche de polymère perméable à l'eau, dans laquelle ladite couche de polymère comprend le produit d'une polymérisation interfaciale d'un dendrimère à terminaison amine aliphatique et un composé polymérisant avec celui-ci. 5 10
2. Membrane composite semi-perméable suivant la revendication 1, **caractérisée en ce que** le dendrimère à terminaison amine est un dendrimère de poly(alkylène imine). 15
3. Membrane composite semi-perméable suivant les revendications 1 ou 2, **caractérisée en ce que** le dendrimère à terminaison amine est un dendrimère de poly(alkylène imine) ayant des groupes amine primaire. 20
4. Membrane composite semi-perméable suivant l'une ou plusieurs des revendications 1 à 3, **caractérisée en ce que** le dendrimère à terminaison amine est un poly(alkylène imine) ayant des groupes amine secondaire. 25
5. Membrane composite semi-perméable suivant la revendication 3, **caractérisée en ce que** le dendrimère de poly(alkylène imine) ayant des groupes amine primaire est un dendrimère de propylène imine ayant des groupes amine primaire. 30 35
6. Membrane composite semi-perméable suivant la revendication 4, **caractérisée en ce que** le dendrimère de poly(alkylène imine) ayant des groupes amine secondaire est un dendrimère de propylène imine ayant des groupes amine secondaire. 40
7. Membrane composite semi-perméable suivant l'une ou plusieurs des revendications 1, 2, 3 et 5, **caractérisée en ce que** le dendrimère est un 1,4-diaminobutane [4] : (1-azabutylidène)^{x-4} : propylamine, où x = 4, 8, 16, 32 ou 64. 45
8. Membrane composite semi-perméable suivant l'une ou plusieurs des revendications 1, 2, 4 et 6, **caractérisée en ce que** le dendrimère est un 1,4-diaminobutane [4] : (1-azabutylidène)^{x-4} : propyl-N-alkylamine, où x = 4, 8, 16, 32 ou 64. 50
9. Membrane composite semi-perméable suivant l'une ou plusieurs des revendications 1 à 8, **caractérisée en ce que** le composé qui polymérise avec le dendrimère est choisi dans le groupe consistant en acide carboxylique ou dérivé d'acide carboxylique, acide sulfonique ou dérivé d'acide sulfonique et composé isocyanate. 55
10. Membrane composite semi-perméable suivant la revendication 9, **caractérisée en ce que** le dérivé d'acide carboxylique est choisi dans le groupe consistant en chlorure d'isophtaloyle, chlorure de téréphtaloyle, chlorure de trimésyle et dérivés de thiadiazole polyacide.
11. Membrane composite semi-perméable suivant la revendication 10, **caractérisée en ce que** les dérivés de thiadiazole polyacide sont choisis parmi les halogénures d'acide thiadiazole-dicarboxylique, de préférence le chlorure d'acide 1,2,5-thiadiazole-3,4-dicarboxylique.
12. Membrane composite semi-perméable suivant la revendication 9, **caractérisée en ce que** le dérivé d'acide sulfonique est choisi parmi les chlorures de sulfonyle di- ou trifonctionnels, de préférence, le chlorure de 1,3,5-benzènesulfonyle, le chlorure de 4,4'-(phénoxybenzène)-disulfonyle ou le chlorure de 4,4'-diphényldisulfonyle.
13. Membrane composite semi-perméable suivant la revendication 9, **caractérisée en ce que** le composé isocyanate est un isocyanate aromatique, de préférence le toluène diisocyanate.
14. Membrane composite semi-perméable suivant l'une ou plusieurs des revendications précédentes, **caractérisée en ce que** la membrane de substrat semi-perméable est une membrane de polysulfone, une membrane de polyéthersulfone, une membrane de polyacrylonitrile ou une membrane de fluorure de polyvinylidène.
15. Membrane composite semi-perméable suivant l'une ou plusieurs des revendications précédentes, **caractérisée en ce que** la membrane de substrat semi-perméable a une épaisseur de 20 à 200 µm, en particulier environ 100 µm et la couche de polymère perméable à l'eau a une épaisseur de 0,05 à 1 µm.
16. Membrane composite semi-perméable suivant l'une ou plusieurs des revendications précédentes, **caractérisée en ce que** la membrane, dans le cas d'une osmose inverse, présente un flux d'au moins 120 litres/m².h et une rétention de NaCl d'au moins 95% pour un pH de la charge d'alimentation inférieur à 5,0.
17. Procédé pour la préparation d'une membrane composite semi-perméable qui implique une membrane de substrat semi-perméable qui est pourvue, au moins sur une face, d'une couche de polymère per-

- méable à l'eau, dans lequel ladite couche de polymère est formée au moyen d'une réaction de polymérisation interfaciale entre un dendrimère à terminaison amine aliphatique et un composé polymérisant avec celui-ci.
18. Procédé suivant la revendication 17, **caractérisé en ce que** le dendrimère à terminaison amine est un dendrimère de poly(alkylène imine).
19. Procédé suivant les revendications 17 ou 18, **caractérisé en ce que** le dendrimère à terminaison amine est un dendrimère de poly(alkylène imine) ayant des groupes amine primaire.
20. Procédé suivant l'une ou plusieurs des revendications 17 ou 18, **caractérisé en ce que** le dendrimère à terminaison amine est un dendrimère de poly(alkylène imine) ayant des groupes amine secondaire.
21. Procédé suivant la revendication 19, **caractérisé en ce que** le dendrimère de poly(alkylène imine) ayant des groupes amine primaire est un dendrimère de (propylène imine) ayant des groupes amine primaire.
22. Procédé suivant la revendication 20, **caractérisé en ce que** le dendrimère de poly(alkylène imine) ayant des groupes amine secondaire est un dendrimère de (propylène imine) ayant des groupes amine secondaire.
23. Procédé suivant l'une ou plusieurs des revendications 17, 18, 19 et 21, **caractérisé en ce que** le dendrimère est un 1,4-diaminobutane [4] : (1-azabutyldène)^{x-4} : propylamine, où x = 4, 8, 16, 32 ou 64.
24. Procédé suivant l'une ou plusieurs des revendications 17, 18, 20 et 22, **caractérisé en ce que** le dendrimère est un 1,4-diaminobutane [4] : (1-azabutyldène)^{x-4} : propyl-N-alkylamine, où x = 4, 8, 16, 32 ou 64.
25. Procédé suivant l'une ou plusieurs des revendications 17 à 23, **caractérisé en ce que** le composé qui polymérise avec le dendrimère est choisi dans le groupe consistant en acide carboxylique ou dérivé d'acide carboxylique, acide sulfonique ou dérivé d'acide sulfonique et composé isocyanate.
26. Procédé suivant la revendication 25, **caractérisé en ce que** le dérivé d'acide carboxylique est choisi dans le groupe consistant en chlorure d'isophtaloyle, chlorure de téréphtaloyle, chlorure de trimésyle et dérivés de thiadiazole polyacide.
27. Procédé suivant la revendication 26, **caractérisé en ce que** les dérivés de thiadiazole polyacide sont choisis parmi les halogénures d'acide thiadiazole-dicarboxylique, de préférence le chlorure d'acide 1,2,5-thiadiazole-3,4-dicarboxylique.
28. Procédé suivant la revendication 25, **caractérisé en ce que** le dérivé d'acide sulfonique est choisi parmi les chlorures de sulfonyle di- ou trifonctionnels, de préférence, le chlorure de 1,3,5-benzène-trisulfonyle, le chlorure de 4,4'-(phénoxybenzène)-disulfonyle ou le chlorure de 4,4'-diphényldisulfonyle.
29. Procédé suivant la revendication 25, **caractérisé en ce que** le composé isocyanate est un isocyanate aromatique, de préférence le toluène diisocyanate.
30. Procédé suivant l'une ou plusieurs des revendications 17 à 29, **caractérisé en ce que** la membrane de substrat semi-perméable utilisée est une membrane de polysulfone, une membrane de polyéthersulfone, une membrane de polyacrylonitrile ou une membrane de fluorure de polyvinylidène.
31. Utilisation d'un dendrimère de 1,4-diaminobutane [4] : (1-azabutyldène)^{x-4} : propylamine, où x = 4, 8, 16, 32 ou 64, pour la préparation de la couche de polymère perméable à l'eau d'une membrane composite semi-perméable par une réaction de polymérisation interfaciale.
32. Utilisation d'un dendrimère de 1,4-diaminobutane [4] : (1-azabutyldène)^{x-4} : propyl-N-alkylamine, où x = 4, 8, 16, 32 ou 64, pour la préparation de la couche de polymère perméable à l'eau d'une membrane composite semi-perméable par une réaction de polymérisation interfaciale.
33. Utilisation d'une membrane suivant les revendications 7 ou 8, en tant que membrane pour nanofiltration.
34. Utilisation d'une membrane suivant les revendications 7 ou 8, en tant que membrane pour osmose inverse.
35. Utilisation d'une membrane suivant les revendications 7 ou 8, pour le traitement de charges d'alimentation acides.

Flux versus pH of composite membranes



1. Membrane according to the invention
2. Membrane according to NL-A-8402674